This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

PAT-NO:

JP356166386A

DOCUMENT-

IDENTIFIER:

JP 56166386 A

TITLE:

REGENERATION METHOD FOR ELECTRODE COATED WITH

LEAD DIOXIDE

PUBN-DATE:

December 21, 1981

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KANAI, HIDEO SHINAGAWA, AKIHIRO YAMAZAKI, TAKAHIRO ITAI, REIICHI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

JAPAN CARLIT CO LTD: THE N/A

APPL-NO:

JP55067870

APPL-DATE: May 23, 1980

INT-CL (IPC): C25B011/16

US-CL-CURRENT: 204/FOR.932

ABSTRACT:

PURPOSE. To dissolve away residual lead dioxde effectively without damaging the base metal by dipping an electrode for electrolysis made by coating lead dioxide on the base metal into mixed solutions of acetic acid, hydrogen peroxide, and hydrosilicofluoric acid in regenerating said electrode.

CONSTITUTION: Lead dioxide is coated on the surface of a metallic substrate such as Ti which is highly conductive and corrosion resistant, and this is used for a long period of time as the anode for electrolysis of an acidic aqueous soln., etc. When the lead dioxide layer is consumed and/or dislodged, the electrode is regenerated. At this time, this electrode is immersed in an aqueous soln, consisting of 10~35wt% acetic acid, 5~20wt% hydrogen peroxide, and 1~20wt% hydrosilicofluoric acid or its salts such as K salt or Na salt. The lead dioxde remaining on the base metal is dissolved away completely in a short time without damaging the Ti used as the base metal, whereby the surface of the substrate is cleaned. A lead dioxide layer is newly formed on this surface, whereby the lead dioxide anode is regenerated.

COPYRIGHT: (C)1981, JPO& Japio

19 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭56—166386

⑤Int. Cl.³C 25 B 11/16

識別記号

庁内整理番号 6761-4K 砂公開 昭和56年(1981)12月21日

発明の数 1 審査請求 有

(全 4 頁)

砂二酸化鉛被覆電極の再生法

20特

願 昭55-67870

②出・

願 昭55(1980)5月23日

70発 明 者

金井英夫 前橋市紅雲町 2 —10— 6

②発 明 者 品川昭弘

前橋市箱田町37の2

⑰発 明 者 山崎孝広

渋川市辰己町1719

⑫発 明 者 板井玲一

前橋市六供町11

⑪出 願 人 日本カーリット株式会社

東京都千代田区丸の内一丁目 2

番1号

明 細 書

1.発明の名称

二飯化鉛嵌攤地陸の再生法

. 2. 特許請求の範囲

チタンなどの延渉性、財食性金属を基体とする二酸化鉛被領地種を再生する際に、該電機を10~35 無触がの酢酸と5~20 重触がの過酸化水業と1~20 重風がのケイフッ化水素酸またはその塩とから成る水溶液中に延旋して、幾符する二酸化鉛を溶解させて基体から除去したのち、再び基体上に二酸化鉛被復を配すことを特徴とする二酸化鉛被復電極の再生法。

3. 発明の詳細を説明

本発明は、水溶液能解用の端極として有用な二 酸化鉛嵌積低極の、再生時における残存二酸化鉛 の除去方法およびその再生法に関するものである。

二酸化鉛塩をは白金につぐ高酸素油塩圧をもち、 特異な塩極酸薬能を有する比較的安価な塩極材料 であるため広く用いられるが、寸法安定性あるい は協族的強度の血から、従来の純二酸化鉛電機に 化わりチョンなどの追導性、耐食性金属あるいは 黒韶などを基体として、その上に二酸化鉛を製御 した監極が工業電解用として使用されるようにな つてきた。二般化鉛被製態使は硫酸塩の酸性溶液 中などで使れた耐久性を有するが、長期側の使用 により二酸化鉛被覆層の消耗、脱落、基体金属の 強化などによる劣化により槽電圧上昇の敏候が現 われ、ついには基体金属を損傷することもあり、 きがめて不利な状況となる。したがつて、個能比 の異常上外の徴候が確認された時には迷やかに使 H.を止め、 適宜に丹生して有幼に使用することが 必要である。また、二酸化鉛破塩塩種は、主に硝 飯鉛俗版中でお体を場像にして脂産電岩により製 作するが、嵐岩栄件の変動によつては、ビンホー ル、クラックが生成し、不良な被撻が得られる場 合も多々ある。このような場合、二酸化鉛酸量を **お体から除去し、再生することが望ましい。**

 することが必要であり、もし二酸化剤が基体上に若干残存した状態で内生すると、新しく酸復した二酸化剤の耐久性, 密省性が低下し、超速寿命が著しく短離される。また、超速表面の平荷性も低下し寸法安定性が悪くなる。したがつて、再生時には残存二酸化剤を完全に基体表面から除去する必要がある。

..- .

はその塩とから成る水形放中に砂度し、剱子二酸化酚酸塩を完全に形解して基体上から味去し、水 优後、型形の安田処理、勝種電影により基体上に 二酸化酸を破滅し、運像を丹生する。

つぎに、残み二郎化鉛被なの俗解工程について 好し(説明する。二酸化酯を俗解させる解酸,過 酸化水煮およびケイフツ化水煮酸、またはその塩 とから成る水俗液は、各成分が溶解に好趣な濃度 になるように調製される。この俗欲に冉生を安す る血栓を耐破すると、避股に気体を発生しなから 二酸化剤は俗解する。俗解に温度調節の必要はな く常温でよく、所要時間は10~60分で十分で あり、操作はきわめて順単である。俗放中の酢酸 護度は10~35 重量多か好ましく、過敏化水本 およびケイフッ化水素改塩の農産は失々10~ 35 慰益多。2~20 成取多が好趣である。酢瓜 避災が供すきると俗辨泌性が避くなり、届すきる と酢酸の有効使用率が低下し好ましくない。過酸 化水素の護度が低すぎると二酸化酯の俗解速度が 姓くなり、またぬすきると俗解泌皮が陸端に早く

本発明者らは、これらの点を盛み、基体金属の 損傷がなく、かつ操作が容易で短時間で幾年二段 化鉛被復を基体より除去する方法について観意研究を雇れた結果、再生を要する電極を能破・過酸 化水繁,ケイフッ化水素酸、またはその塩から成 る水溶液中に浸暖することにより、きわめて効果 的に二酸化鉛を溶解し、基体上より完全に除去する るととに成功し、その目的を選したものである。

本発明の二酸化鉛酸機能物の再生方法は、チョンなどの能够性、射食性金属を基体とする二酸化鉛酸物能を再生する際に、該阻便を10~35 風質多の酢酸と5~20 風質多の過度化水素と1 ~20 風質多のケイフッ化水素酸またはその塩と から成る水溶液中に浸漉し、二酸化鉛を溶解させ て、基体から除去したのち、再び基体上に二酸化 鉛酸機を應すことから成つている。

本発明の二酸化鉛被複電極の再生手組の微要を 説明する。すでに電解使用中に簡電圧が定常框移 個よりも異常上昇した電極を電解機より取り出し、 酢酸、過酸化水素およびケイフン化水素酸、また

を見い、発展して 20 世化水素の無効分解を伴うがス 20 生が酸化して、 安全上, 球作上好ましくをいっ ケイフッ化水素酸またはその塩皮が低けまるとは 20 では同様に 20 が 20 では、 高すきるとで 30 では、 高すきるとで 30 では、 高すきるとで 40 では、 40 では、 40 では、 40 では、 50 では、

母子二酸化鉛磁板の溶解を終了した再生用 監練は 水疣後、脱脂、フッ化水紫酸等による表面充浄を行つたのち、繊維阻着により二酸化鉛を丹び被 しする。 繊維阻着は、 たとえばつぎのように してなされる。 再生処理を輝す基体を監練、ステンレ

ス調収を陰極として、明酸鉛と明酸剤とから成る
・ 此合名散中で 1 ~ 5 ~ d m の 低流密度で 単解を行
い、 結体上に二酸化鉛を 電船 させる。 電影散の鉛
および銅イオン 農暖は 100~ 210 g/t , 4~ 20
g/t に調製され、 pH 3.5~ 4.5 , 倍温度 60~
80 でに保たれる。 このよう な条件で 10~ 20 時
間 電 超 し、所望の二酸化鉛数 観 電極を 再生する。
この再生 版 独 は 過 出 比 , 耐 久 性 な ど の 性 能 および
数面の平坦度 , 寸 法 安 定 性 も 新 品 単 に 収 ら べ 何
5 劣るものでは ない。

本発明の二酸化鉛酸酸塩物の再生法によれば、
基体金属の樹脂もなく、簡単な操作で短時間に残存二酸化鉛酸塩をお解することができ、基体上から完全に二酸化鉛を除去することができる。この
結果、再生した電機は耐久性、過単比等の電機特性および電機表面の平坦度、均一性においても新品をと同等のものが得られるようになつた。

つぎに本発明の避缺を災止的で示すが、その主 皆はこれらの例により何ら制約されるものではな。

买起例 2

奖励的 3

寒 胎 例 1

長期間使用し宿転圧の異常上昇がみられた二酸 化鉛被覆チタン磁座を能解槽より取り出し、つぎ のようにして再生した。工業用酢酸1部(容量部)。 工業用 35 % 過酸化水素 1 部 (容量部),ケイア ッ化水素酸 0.8 部(容量部),水 0.5 部(容量部) を混合して、酢酸 30.6 重量系 - 過酸化水素 10.6 選組名,ケイフッ化水素酸 10.0 重量をからなる **必合水溶液を調製した。この水溶液中に再生する** 軍職を常盛で 2.5 分間受賞したところ残存二酸化 鉛は完全に裕解し、基体上から除去された。格解 中枢極を取り出し、虫量態定を行い二酸化鉛除去 半を求めたところ第1回の如くであつた。本格解 工程において、気体(O, ガス)の発生がみられ たが、二酸化鉛溶解速度が遮度であるため、ガス 発生に伴う問題は何ら生しなかつた。基体より二 酸化鉛を除去したのち水洗後、熱アルカリ水溶液 で脱脂し、フッ化水煮吸水浴液中で表面洗浄した のち、脳極恒着して二酸化鉛を被徴し、再生処理 を終了した。

極好命についてもかなり長期間使用可能なことが うかがえた。なお、二酸化粧が残存したまま再生 した無像についても同様の検討を行つたが、第1 後にみられるように延極表面は凹凸が生じ、延極 間樹盤を広くする必要が生じ、また耐久性も不十 分であつた。

34.1 发

	is its	被模表面の外徴	# 1 平均體實上	(日)
	実施例1で円生した電信	均一	5 - 0 0	> 1 9 5
•	PbO ₂ が焼存したまま 好 生 し た 電 個	* 2 凹凸 あり	5 - 6 5	約100
	河 品 頂 像	均一	5 . 0 0	> 195

- 乗1 3カ月間の平均積単比
- ★ 2 凹凸があるためф間距離を 5 ㎜ 広くした。

4. 凶面の簡単を説明

特許出顧人 日本カーリット株式会社

第1团

